16 B 44 (13 F 15)

#### 

特許出願公告 昭39-27230 公告 昭39.11.28

(全3頁)

ペンタエリスリトール・トリクロルヒドリンの製造法

特 顧 昭 38-2000

出願日昭38.1.22

発 明 者 尾上史郎

岩国市大字室の木 2600

同 大久保正道

同所

同 池田健郎

同所

同 西久保寿彦

同所

出願人 山陽パルプ株式会社

東京都千代田区丸の内1の2

代 表 者 難波経一

代 理 人 弁理士 神谷和一

### 発明の詳細な説明

本発明はペンタエリスリトールを少量の無水酢酸の存在下において、直接塩化水素ガスで塩素化を行なうことにより、ペンタエリスリトール・トリークロルヒトリン(少量のモノアセテートを含む)を製造する方法に係るものででる。

ペンタエリスリトール・トリクロルヒドリンおよびそのモノアセテートは有機合成化学上重要な中間体であり、特にそれのアルカリとの反応で製造される3.3ーピス(クロルメチル)オクセタンは有用なポリマーを与えるので注目されている。

従来、工業的有利なペンタエリストール・トリクロル ヒドリンまたはそのモノアセテートの製造法としては次 のような方法がある。

- 1 ペンタエリスリトールをアセチル化してペンタエリスリトール・テトラアセテートを製造し、これを塩化亜鉛等のフリーデル・クラフツ型触媒の存在下に高温で塩化水素ガスを作用させてペンタエリスリトール・トリクロルヒドリンのモノアセテートを製造する方法で、反応中テトラアセテート1モルから3モルの酢酸を脱離回収するものである(米国特許第2794027号)。
- 2 ペンタエリスリトールの酢酸溶液をフリーデル・クラフツ型触媒の存在下で前記同様に塩素化を行ない、ペンタエリスリトール・トリクロルヒドリンのモノアセテートを得る方法で、前記1の方法が2段反応であるに対し、ラトラアセテートを経由するも1段反応で

ある点が優れている。しかし、この場合も過剰の酢酸ならびに反応中脱離する酢酸は塩酸水溶液との混合物として回収される(英国特許第 765528 号、米国特許第 2827480 号、同第 2816912 号)。

3 前記2の方法に準じフリーデル・クラフッ型触媒なしに、高温・加圧下で塩素化を行なうか、ペンゼン等の不活性有機媒体共存下で塩素化を行なう方法で、前者は加圧装置を必要とするほか操作上および収率の面で問題があり、後者は高価な有機媒体を使用するので製造装置、経済面等に多くの問題がある。(英国特許第764664号)。

本発明者らは、一連の多価アルコール類の塩素化反応 を研究中、たまたまペンタエリスリトールの塩化水素ガ スによる塩素化について従来の方法を追試検討した結果 次のような事実を見出した。

- イ 塩化亜鉛等のフリーデル・クラフツ型触媒は、ペンタエリスリトールの塩素化触媒として有効ではなく、ペンタエリスリトールのアルコール基がアセチル基で保護されていない場合は、これをエーテル化される副反応を促進するので、むしろ負の効果を持つている。従つて、前記2の方法で酢酸添加量をペンタエリスリトールに対し4モル当量以下に減少していくと急激に収率の低下をもたらす。すなわち、この触媒はペンタエリストトール・テトラアセテートのアセチル基と塩化水素とのエステル交換触媒としてのみ有効であること。
- ロ 前記1の発見にもとづき、前記のような触媒なしにベンタエリスリトールの酢酸裕族に高温で塩化水素ガスを作用させて塩素化を行なうとき、ベンタエリスリトールに対し4モル当量以上の酢酸が存在すると、テトラアセテートが生成し、これが安定なため塩素化は困難である。しかし、酢酸添加量を4モル当量以下に減少して行くと塩素化反応は徐々に容易に進行するようになるが、収率が低いこと。
- ハ 前記ロの酢酸の代りに無水酢酸を使用すると、ペンタエリスリトールに対し 2モル当量以上では塩素化はかえつて進行しにくいが 0.5 モル当量以下では塩素化は非常に容易に進行し、かつ高収率でペンタエリスリトール・トリクロルヒドリンとそのモノブセテートの混合物が得られること、および無水酢酸添加量を触媒量程度に少なく(0.03 モル当量)しても、急激な収率低下は見られないこと。

本発明は上記発見に基くもので、ペンタエリスリトールに対し、0.03 モル当量以上0.5モル当量以下の無

水酢酸を添加し、これに乾燥塩化水素ガス(3モル当量 以上)を170~200 Cの温度で作用させて塩素化を行な いペンタエリスリトール・トリクロルヒドリン(少量の モノアセテートを含む)を製造するものである。

以下本発明をさらに説明するに、無水酢酸の添加量は、対ペンタエリスリトール2モル当量以上では反応は進みにくく、反応時間の延長、収率の低下を来たし、また、0.03 モル当量以下では急激に収率が低下し、塩素化反応よりもエーテル化(いわゆをハルツ化)が優勢となるので0.03~0.5 モル当量とするが、反応速度、収率共に高い好適添加量は0.25 から0.5モル当量付近である。0.5モル当量を超えると次第に反応速度が低下する。また、反応温度は170~200 Cで、最適には約175~190 Cである。これは、200 C以上とするも効果はさしてなく、また170 C以下では反応が進みにくく、反応時間の延長を来たすからである。

本発明は前述のように、ペンタエリスリトールからペ ンタエリスリトール・トリクロルヒトリンを1段反応に て得る方法であるが、従来公知の1段法、たとえば2に 記載した諸方法とはその製法ならびに得られる最終目的 物において著しく異なるものであり、種々の卓越した効 果をもつものである。すなわち、2の諸方法はいずれも フリーデルクラフツ型触媒を使用するのに反し、本発明 はこれを用いず、また、従来法においては、添加酢酸が 対ペンタエリスリトール4モル当量以下では反応速度な らびに収率が急激に低下するのに反し、本発明では使用 無水酢酸量は、0.03~0.5 モル当量好ましくは0.25 ~0.5 モル当量という少量であり、上記従来法対応の無 水酢酸2モル当量(酢酸4モル当量)では、逆に反応速 度と収率が極めて悪化することである。この事実は、従 来法では多量の酢酸か一旦ペンタエリスリトールのテト ラアセテートを構成するのに反し、本発明の方法におい、 ては無水酢酸が単に触媒的に作用し、フリーデル・クラ フツ型触媒によるエステル交換作用を要しないゆえと思わ れな。 このように、本発明における無水 酢酸 使用量 の少ないことは、単に反応機構において従来法の 1、2 などと異なるのみでなく、その取得物においても相違し、 上記従来法かペンタエリスリトール・トリクロルヒドリ ン・モノアセテートを得るのに対し、本発明の方法にお いてはトリクロルヒドリンが大部分であつて、そのモノ アセテートは微少量混在するだけである。次に本発明法 においては、使用した少量の無水酢酸の回収は無意味乃 至不必要であるのに対し、前記従来法では多量の酢酸を 用いるゆえ、これを回収せねばならず、両者における相違 は工業的実施の場合において必要施設、操作、原価等に **署しい優劣を来たす。** 

なお、ペンタエリスリトール・トリクロルヒドリンま たはそのモノアセテートにアルカリを作用させて3.3 ービス(クロルメチル)オクセタンを合成する場合、原料が上記従来法により得られるモノアセテートの場合は、アルカリの使用量が2モル当量であるのに反し、本発明の方法により得られるものを用いるときは、その大部分がベンタエリスリトール・トリクロルヒドリンであるため、使用するアルカリの量は1モル当量と少量で済むことも利点の1である。さらに本発明においては有機俗好を必要としないで、しかも常圧下で実施できるので、3に記載したベンゼンなどの不活性媒体を用い加圧下で塩素化を行なう方法とは本質的に異り、その工業的効果の優秀なことは説明を要せず明瞭であろう。

これを要するに本発明のベンタエリスリトール・トリクロルヒドリン製造法は、少量の無水酢酸を塩化水素と 共に用い、比較的低温で常田下1段プロセスにて反応を 行ない、廃酢酸の回収を必要としない工業的有利な方法 であつて、連続操業も容易な方法である。

# 実施例 1

ペンタエリスリトール136 夕に無水酢酸5 1 夕(ペンタエリスリトールに対し0.5 モル当量)を添加し、これに乾燥塩化水素ガスを通しながら徐々に加温溶解させ、175~185 ℃で8 時間、塩化水素ガスによる塩素化を行なう。全塩化水素ガス通気量は約330 分(ペンタエリスリトールに対し、9 モル当量)であつた。なお、塩化水素ガスは反応容器下部より通気し、副生する水は塩酸溶液として上部より回収するようにした。

残留反応生成物は淡黄色を呈し、これを蒸留して沸点  $100 \sim 115$  C / 4 mH g g の無色透明な液 187 g を得た。 このものは冷却すると固相と液相の混合物となる。

本混合物の分析値は次のごとくであつた。

ペンタエリスリトール・トリクロルヒトリン 59 **%** それのモノアセテート 41 **%** 

この分析値からペンタエリスリトールに対するトリクロル化収率を求めると89%である。

# 実施例 2

ペンタエリスリトール 136 9 に無水酢酸 25.5 9 (ペンタエリスリトールに対し0.25 モル当量)を添加し、反応温度  $180 \sim 185$  0.00 で 100 時間前記実施例 100 と 同様の反応を行ない、沸点  $101 \sim 110$  0.00 0.0

本留分の分析値は次のことくであつた。

ペンタエリスリトール・トリクロルヒドリン 89% それらのモノアセテート 11%

この分析値からトリクロル化収率を求めると83**%**である。

## 実施例 3

ペンタエリスリトール136 ¥に無水酢酸5.1 ¥(ペンタエリスリトールに対し0.05 モル当量)を添加し、反に温度180~190 ℃で12時間、前記実施例1と同様の

塩素化反応を行ない、沸点 101 ~ 110 ℃ / 6 mm H g の留分 144 g を得た。

との留分は完全に固化し、ペンタエリスリトール・トリクロルヒドリンのモノアセテートは微量であつた。収率75%。

# 特許請求の範囲

1 ペンタエリスリトールを 0.03 モル以上 0.5 モル当 量以下の無水酢酸の存在下に温度 170~ 200 ℃の下において塩化水素ガスを作用させてペンタエリスリトール・ トリクロルヒドリンを製造する方法。